



ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 281

2 Μαρτίου 2007

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DEMOXATE.....	1
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GLINCIL.....	2
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος VANCOMYCIN/NORMA.....	3
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PENOZA.....	4
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GLUCOFREE.....	5
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BICOFEN.....	6
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PHARICID.....	7
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FUNADEL.....	8
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MEGA-ALPHA.....	9
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PRO-MISIL.....	10
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MALICON.....	11
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ODNATRON.....	12
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SIPIEL.....	13
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος AZIVIRUS.....	14
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OLITEN.....	15
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ROXIVINOL.....	16
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MYCOMYCEN.....	17
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IASVEST.....	18
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος RECOSINE.....	19
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IASVEST.....	20

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DEMOXATE.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 7846/2.2.2007 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν DEMOXATE.

Δραστική ουσία: FLUMAZENIL.

Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 0,5 mg/5ML AMP.

Δικαιούχους σήματος: DEMO ABEE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: DEMO ABEE.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(2)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GLINCIL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις υπ' αριθμ. 6317, 6318, 6319, 6320/29.1.2007 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν GLINCIL.

Δραστική ουσία: GUMEPIRIDE.

Μορφή: Δισκίο 1mg/TAB, 2mg/TAB, 3mg/TAB και 4mg/TAB.

Δικαιούχους σήματος: NOVOPHARM LTD, U.K.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NOVOPHARM LTD, U.K.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(3)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος VANCOMYCIN/NORMA.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 6579/30.1.2007 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των

διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν VANCOMYCIN/NORMA.

Δραστική ουσία: VANCOMYCIN HYDROCHLORIDE.

Μορφή: Κόνις για διάλυμα προς έγχυση 500mg/VIAL.

Δικαιούχος σήματος: NORMA ΕΛΛΑΣ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NORMA ΕΛΛΑΣ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΑΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PENOZA.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις υπ' αριθμ. 41946, 7, 8, 9/06/29.1.2007 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν PENOZA.

Δραστική ουσία: GLIMEPIRIDE.

Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ 1mg, 2mg, 3mg και 4mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ELPEN ΑΕ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ELPEN ΑΕ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GLUCOFREE.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 3212/06/8.2.2007 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν GLUCOFREE.

Δραστική ουσία: METFORMINE HYDROCHLORIDE.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 850mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ΦΑΡΜΑΣΥΝ ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΣΥΝ ΑΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(6)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BICOFEN.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 7052/31.1.2007 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν BICOFEN.

Δραστική ουσία: ROXITHROMYCIN.

Μορφή: FC TAB 300mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ΕΥΑΓΓΕΛΟΣ ΚΑΛΟΦΩΛΙΑΣ & ΣΙΑ Ο.Ε. (Δ.Τ. ΙΑΡΗΑΡΜ)

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΕΥΑΓΓΕΛΟΣ ΚΑΛΟΦΩΛΙΑΣ & ΣΙΑ Ο.Ε. (Δ.Τ. ΙΑΡΗΑΡΜ).

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PHARICID.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις υπ' αριθμ. 44513/2006, 20512/06/1.2.2007 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν PHARICID.

Δραστική ουσία: CLARITHROMYCIN.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 250 mg/TAB και 500 mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(8)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FUNADEL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 35017/06/31.1.2007 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν FUNADEL.

Δραστική ουσία: FLUCONAZOLE.

Μορφή: Καψάκιο, σκληρό 150mg/CAP.

Δικαιούχος σήματος: DELEGANT HOLDINGS LTD, ΚΥΠΡΟΣ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: DELEGANT HOLDINGS LTD, ΚΥΠΡΟΣ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(9)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MEGA-ALPHA.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις υπ' αριθμ. 31396/06, 31398/06/1.2.2007 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν MEGA-ALPHA.

Δραστική ουσία: ALFACALCIDOL.

Μορφή: Καψάκιο μαλακό 0,25mcg/CAP και 1 mcg/CAP.
Δικαιούχος σήματος: AURORA PHARMACEUTICALS ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: AURORA PHARMACEUTICALS ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(10)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PRO-MISIL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 8005 /2.2.2007 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν PRO-MISIL.

Δραστική ουσία: TERBINAFINE HYDROCHLORIDE.

Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ 250mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: VELTIPHARM ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VELTIPHARM ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(11)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MALICON.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις υπ' αριθμ. 6815, 6816/31.1.2007 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005, κοινής υπουργικής απόφασης άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν MALICON.

Δραστική ουσία: CITALOPRAM HYDROBROMIDE.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 20mg/TAB και 40mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: NORMA ΕΛΛΑΣ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NORMA ΕΛΛΑΣ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΑΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(12)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ODNATRON.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις υπ' αριθμ. 6837, 6838/31.1.2007 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ODNATRON.

Δραστική ουσία: ONDANSETRON HYDROCHLORIDE DIHYDRATE.

Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 8mg/4ML AMP και 4mg/2ML AMP.

Δικαιούχος σήματος: ΚΛΕΒΑ ΑΦΒΕΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΚΛΕΒΑ ΑΦΒΕΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(13)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SIPIEL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 6083/29.1.2007 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν SIPIEL.

Δραστική ουσία: CEFTAZIDIME PENTAHYDRATE.

Μορφή: Κόνις για ενέσιμο διάλυμα 1g/VIAL.

Δικαιούχος σήματος: RAFARM ΑΕΒΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: RAFARM ΑΕΒΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(14)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος AZIVIRUS.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις υπ' αριθμ. 7157, 7158/1.2.2007 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν AZIVIRUS.

Δραστική ουσία: AZITHROMYCIN DIHYDRATE.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 500mg/TAB και 600mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: VERISFIELD LTD, B.V.I

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SUAN FARMA S.A. SPAIN.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(15)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OLITEN.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 7949/2.2.2007 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν OLITEN.

Δραστική ουσία: PIPERACILLIN SODIUM + TAZOBACTAM SODIUM.

Μορφή: Κόνις για ενέσιμο διάλυμα (4+0,5) G/VIAL.

Δικαιούχος σήματος: RAFARM ΑΕΒΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: RAFARM ΑΕΒΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(16)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ROXIVINOL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 23114/06/30.1.2007 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ROXIVINOL.

Δραστική ουσία: ROXITHROMYCIN.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 300mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ΦΕΡΑΚΟΝ ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΕΡΑΚΟΝ ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(17)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MYCOMYCEN.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 8903,8904/6.2.2007 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν MYCOMYCEN.

Δραστική ουσία: CICLOPIROX OLAMINE.

Μορφή: Κολπικό Υπόθετο 100mg/SUP και Λάκα Ονύχων 8% W/W.

Δικαιούχος σήματος: VERISFIELD LTD BVI.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VERISFIELD (UK) LTD.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(18)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IASVEST.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 6462/30.1.2007 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 144 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3(α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος IASVEST.

Μορφή: Καψάκιο μαλακό 0,25 mcg/CAP.
Δικαιούχος σήματος: ΕΥΑΓΓΕΛΟΣ ΚΑΛΟΦΩΛΙΑΣ & ΣΙΑ Ο.Ε. (Δ.Τ. ΙΑΡΗΑΡΜ).

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΕΥΑΓΓΕΛΟΣ ΚΑΛΟΦΩΛΙΑΣ & ΣΙΑ Ο.Ε. (Δ.Τ. ΙΑΡΗΑΡΜ).

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(19)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος RECOSINE.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 46206/06/2.2.2007 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν RECOSINE.

Δραστική ουσία: GLUCOSAMINE SULFATE SODIUM SALT.

Μορφή: Κόνις για πόσιμο διάλυμα 1,884(1.5) g/SACHET.
Δικαιούχος σήματος: MORRIS INVESTMENTS LIMITED, CYPRUS.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(20)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IASVEST.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 81387/06/1.2.2007 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν IASVEST.

Δραστική ουσία: ALFACALCIDOL.

Μορφή: Καψάκιο μαλακό 1mcg/CAP.

Δικαιούχος σήματος: LOEVAR ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: LOEVAR ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



* 0 2 0 0 2 8 1 0 2 0 3 0 7 0 0 4 *

ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΟΥ 34 * ΑΘΗΝΑ 104 32 * ΤΗΛ. 210 52 79 000 * FAX 210 52 21 004
ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: <http://www.et.gr> — e-mail: webmaster@et.gr